

Translation

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

PCT Application
PCT/JP2003/002847



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

Rec'd PCT/PTO 10 SEP 2004
(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference A31160M	FOR FURTHER ACTION See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)	
International application No. PCT/JP03/02847	International filing date (day/month/year) 11 March 2003 (11.03.03)	Priority date (day/month/year) 11 March 2002 (11.03.02)
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC G06F 17/30, A61K 45/00, A61P 43/00		
Applicant INSTITUTE OF MEDICINAL MOLECULAR DESIGN, INC.		

1. This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.
2. This REPORT consists of a total of 3 sheets, including this cover sheet.
- ☐ This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).
- These annexes consist of a total of sheets.

3. This report contains indications relating to the following items:

- I ☒ Basis of the report
- II ☐ Priority
- III ☐ Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability
- IV ☐ Lack of unity of invention
- V ☒ Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement
- VI ☐ Certain documents cited
- VII ☐ Certain defects in the international application
- VIII ☐ Certain observations on the international application

Date of submission of the demand 11 March 2003 (11.03.03)	Date of completion of this report 23 July 2003 (23.07.2003)
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authorized officer
Facsimile No.	Telephone No.

I. Basis of the report**1. With regard to the elements of the international application:***

- ☒ the international application as originally filed
- ☐ the description:
pages _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____
- ☐ the claims:
pages _____, as originally filed
pages _____, as amended (together with any statement under Article 19
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____
- ☐ the drawings:
pages _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____
- ☐ the sequence listing part of the description:
pages _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____

2. With regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which the international application was filed, unless otherwise indicated under this item.

These elements were available or furnished to this Authority in the following language _____ which is:

- ☐ the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).
- ☐ the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).
- ☐ the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/or 55.3).

3. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing:

- ☐ contained in the international application in written form.
- ☐ filed together with the international application in computer readable form.
- ☐ furnished subsequently to this Authority in written form.
- ☐ furnished subsequently to this Authority in computer readable form.
- ☐ The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished.
- ☐ The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished.

4. ☐ The amendments have resulted in the cancellation of:

- ☐ the description, pages _____
- ☐ the claims, Nos. _____
- ☐ the drawings, sheets/fig _____

5. ☐ This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**

* Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17).

** Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement**1. Statement**

Novelty (N)	Claims	1-8	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1-8	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-8	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations**Documents cited in the ISR:**

Document 1: Development of Workbench System for Support of Construction of Gene Control Network, (Fukagawa, et al.), Monthly Tissue Culture Engineering, 25 February, 2001 (25.02.01), Vol. 27, No. 2, pages 68-71, particularly Table 1 on page 70

Document 2: Platform for Gene Network Analysis, (Fukagawa), Papers for the 18th Biotechnology Symposium, 28 September, 2000 (28.09.00), pages 18-21, particularly 2.3GUI

The subject matters of claims 1-8 do not appear to involve an inventive step in view of documents 1 and 2.

Table 1 of document 1 describes that the relationship between two items including groups is stored as relationship information. Document 1 (page 70, left column, lines 1-14) describes that a gene network is produced by connecting such two-item relations and that the gene network only connects the control relation; that a gene network is produced by connecting only control relations or by connecting the relations of transcription control factors with their recognition sequences and the genes having their recognition sequences, and, in addition, that "what connections are made depends upon the aims of the user, and it is possible to produce a gene network to meet the needs of a user by the user specifying the types of relation information to be connected." Accordingly, a person skilled in the art could have easily obtained such a network according to the required conditions.

Document 1 (page 70, right column, lines 5-16) describes that the reliability is reflected on the thickness of indication on the network, and document 2 (page 21, lines 2-8) describes that the shapes and colors of nodes and edges for a network concerned are decided according to the attributes of factor information and relation information. A person skilled in the art therefore could have easily conceived of the idea of the filtering and the scoring.

PCT

REC'D 08 AUG 2003

WIPO

PCT

国際予備審査報告

REC'D PCT/PTO 10 SEP 2004

(法第12条、法施行規則第56条)
[PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 A31160M	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/IPEA/416)を参照すること。	
国際出願番号 PCT/JP03/02847	国際出願日 (日.月.年) 11.03.03	優先日 (日.月.年) 11.03.02
国際特許分類(IPC) Int. Cl ⁷ G06F17/30, A61K45/00, A61K43/00		
出願人(氏名又は名称) 株式会社医薬分子設計研究所		

1. 国際予備審査機関が作成したこの国際予備審査報告を法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。	
2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で <u>3</u> ページからなる。 <input type="checkbox"/> この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関に対してした訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 (PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照) この附属書類は、全部で <u> </u> ページである。	
3. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。 I <input checked="" type="checkbox"/> 国際予備審査報告の基礎 II <input type="checkbox"/> 優先権 III <input type="checkbox"/> 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成 IV <input type="checkbox"/> 発明の単一性の欠如 V <input checked="" type="checkbox"/> PCT35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明 VI <input type="checkbox"/> ある種の引用文献 VII <input type="checkbox"/> 国際出願の不備 VIII <input type="checkbox"/> 国際出願に対する意見	

国際予備審査の請求書を受理した日 11.03.03	国際予備審査報告を作成した日 23.07.03	
名称及びあて先 日本国特許庁(IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 高瀬 勤 電話番号 03-3581-1101 内線 3597	5M 9069

I. 国際予備審査報告の基礎

1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に
応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。
PCT規則70.16, 70.17)

☒ 出願時の国際出願書類

- ☐ 明細書 第 _____ ページ、 出願時に提出されたもの
明細書 第 _____ ページ、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
明細書 第 _____ ページ、 _____ 付の書簡と共に提出されたもの
- ☐ 請求の範囲 第 _____ 項、 出願時に提出されたもの
請求の範囲 第 _____ 項、 PCT19条の規定に基づき補正されたもの
請求の範囲 第 _____ 項、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
請求の範囲 第 _____ 項、 _____ 付の書簡と共に提出されたもの
- ☐ 図面 第 _____ ページ/図、 出願時に提出されたもの
図面 第 _____ ページ/図、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
図面 第 _____ ページ/図、 _____ 付の書簡と共に提出されたもの
- ☐ 明細書の配列表の部分 第 _____ ページ、 出願時に提出されたもの
明細書の配列表の部分 第 _____ ページ、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
明細書の配列表の部分 第 _____ ページ、 _____ 付の書簡と共に提出されたもの

2. 上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願の言語である。

上記の書類は、下記の言語である _____ 語である。

- ☐ 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語
☐ PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語
☐ 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語

3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。

- ☐ この国際出願に含まれる書面による配列表
☐ この国際出願と共に提出された磁気ディスクによる配列表
☐ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表
☐ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された磁気ディスクによる配列表
☐ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった
☐ 書面による配列表に記載した配列と磁気ディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。

4. 補正により、下記の書類が削除された。

- ☐ 明細書 第 _____ ページ
☐ 請求の範囲 第 _____ 項
☐ 図面 図面の第 _____ ページ/図

5. ☐ この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1.における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)

V. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条(PCT35条(2))に定める見解、それを裏付ける文献及び説明

1. 見解

新規性 (N)

請求の範囲 1-8

有

請求の範囲

無

進歩性 (IS)

請求の範囲

有

請求の範囲 1-8

無

産業上の利用可能性 (IA)

請求の範囲 1-8

有

請求の範囲

無

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

国際調査報告で引用した

文献1: 深川 他, 遺伝子制御ネットワーク構築支援のためのワークベンチシステムの開発, 月刊組織培養工学, Vol. 27, No. 2, 2001. 02. 25, p. 68-71, 特に, 表1, p. 70

文献2: 深川, 遺伝子ネットワーク解析のためのプラットフォーム, 第18回バイオテクノロジーシンポジウム予稿集, 2000. 09. 28, p. 18-21, 特に, 2. 3GUI部

請求の範囲1-8は文献1, 2より進歩性を有しない。

文献1の表1には、グループを含む二項関係を関係情報として記憶することが記載されている。そして、文献1, p. 70左欄第1-14行には、遺伝子ネットワークは二項関係同士の繋ぎ合わせにより生成され、遺伝子ネットワークは制御関係だけを結び付ける、あるいは転写制御因子とその認識配列および認識配列を持つ遺伝子の関係を結び付けることにより生成されることが記載され、さらに、「どのような繋ぎ合わせを行うかは使用者の目的によって異なり、結び付ける関係情報の種類を使用者が指定することによって要求に合う遺伝子ネットワークの生成が可能である」と記載されているから、必要な条件によりネットワークを得ることは当業者にとって容易である。

文献1, p. 70右欄第5-16行には信頼度をネットワークの表示濃度に反映させることが記載され、文献2, p. 21第2-8行には着目するネットワークに関してノードやエッジの形状や色を要素情報、関係情報の属性値に応じて決定できることが記載されているから、フィルタ、スコア付けは当業者にとって容易である。